



RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. Denominación del medicamento

DESIPRACLOR – MT

Antiséptico, en forma líquida tópica

2. Composición cualitativa y cuantitativa. En términos de principios activos y componentes del excipiente

Clorhexidina (digluconato)	4,5	mg
Polisorbato 20	5	mg
Glicerol	80	mg
Verde malaquita	0,01	mg
Hidroxido sódico	c.s.	
Agua purificada c.s.p.	1	ml

3. Forma farmacéutica

Solución tópica

4. Propiedades farmacológicas y datos farmacocinéticos

La clorhexidina es un compuesto de estructura biguanida con actividad antiséptica. Su acción es de carácter bactericida y bacteriostático. Posee un amplio espectro antibacteriano, siendo activa frente a gérmenes Gram-positivos y Gram-negativos, tales como *Serratia marcescens*, *Streptococcus uberis*, *Staphylococcus aureus* y *Escherichia coli*. Algunos gram – negativos son relativamente resistentes. No posee acción esporicida.

La clorhexidina no presenta absorción por vía tópica

5. Datos clínicos.

5.0 Especies de destino.

Bovino

5.1 Indicaciones terapéuticas, especificando las especies de destino.

Antiséptico de piel y mucosas. Se recomienda como parte de un programa de reducción de mamitis.

5.2 Contraindicaciones

No se han descrito

5.3 Efectos secundarios (frecuencia y gravedad)

Ocasionalmente puede dar lugar a reacciones de fotosensibilización. El uso repetitivo puede producir en algunos casos dermatitis.

5.4 Precauciones especiales para su utilización

Utilizar el producto sólo por vía tópica.

Sumergir los cuatro pezones en un vaso que contenga el producto, inmediatamente después de cada ordeño, asegurándose de que se mojan en toda su longitud.

Lavar las ubres antes de cada ordeño.

5.5 Utilización durante la gestación y la lactancia

No se ha descrito ninguna contraindicación durante estos períodos.

5.6 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han descrito

5.7 Posología y modo de administración

Administrar en forma de baño, sin diluir, después del ordeño.

5.8 Sobredosificación

El modo de empleo de este producto hace poco probable una intoxicación por sobredosificación.

5.9 Advertencias especiales para cada especie de destino

No precisa.

5.10 Tiempo de espera

No precisa

5.11 Precauciones especiales de seguridad que ha de tomar la persona que administre o manipule el producto

Evitar el contacto con los ojos, si se produjera, lavar inmediatamente con abundante agua.

6. Datos farmacéuticos

6.1 Incompatibilidades (importantes)

Es incompatible con los detergentes aniónicos.

6.2 Período de validez, cuando sea necesario después de la reconstitución del producto o cuando el recipiente se abre por primera vez.

El período de validez es de 3 años a partir de la fecha de fabricación.

6.3 Precauciones especiales de conservación

Conservar en sitio fresco, seco y al abrigo de la luz.

6.4 Naturaleza y contenido del envase

El producto se envasa en garrafas de polipropileno de 5 litros de capacidad. Las garrafas se cierran con tapón de rosca provisto de obturador y de precinto de seguridad.

6.5 Nombre o razón social y domicilio o sede social del titular de la autorización de comercialización

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. La Selva, 135
17170 Amer (Girona)
ESPAÑA

6.6 Precauciones especiales que deben observarse para eliminar el medicamento no utilizado y/o envases

No se han descrito.

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

INFORMACIÓN FINAL:

- | | |
|---|------------------------------|
| - Número de autorización de comercialización: | 284 ESP |
| - Fecha de autorización/renovación: | 27 de enero de 1992 |
| - Última revisión del texto: | 27 de enero de 1992 |
| - Condiciones de dispensación: | con prescripción veterinaria |